# 海南地区螺旋粉虱三类次级内共生菌的检测 及系统发育分析

于卫卫1,2,杜予州1,2,\*,李伟东3

(1. 扬州大学园艺与植物保护学院, 江苏扬州 225009; 2. 扬州大学应用昆虫研究所, 江苏扬州 225009; 3. 海南出入境检验检疫局, 海口 570311)

摘要: 螺旋粉虱 Aleurodicus dispersus Russell 是一种重要的农林害虫。本研究分别利用次级内共生菌 Cardinium 和 Arsenophonus 的 16S rDNA 和 Wolbachia wsp 基因对海南省 16 地区的螺旋粉虱的 3 种次级内共生菌 Cardinium, Arsenophonus 和 Wolbachia 感染情况及相关基因序列进行了测定和分析。3 种次级内共生菌 Cardinium, Arsenophonus 和 Wolbachia 检测结果表明, Cardinium 和 Arsenophonus 均可感染海南地区的螺旋粉虱, 其中乐东、陵水和澄迈3 个 地区所有寄主上的螺旋粉虱的 Arsenophonus 感染率为 100%, 三亚、琼中和临高部分寄主上的螺旋粉虱的 Arsenophonus 感染率为 66.7%, 而儋州、五指山和万宁 3 个地区的螺旋粉虱未发现被 Arsenophonus 感染; 三亚的番 石榴上的螺旋粉虱的 Cardinium 感染率为 100%,琼海白沙的印度紫檀上螺旋粉虱的 Cardinium 感染率为 100%, 其他寄主上的感染率均小于 66.7%;在所检测的 43 个螺旋粉虱种群中,40 和 31 个种群中分别检测出有 Arsenophonus 和 Cardinium 感染, 种群感染率分别为 93.0% 和 72.1%; 在所有检测的个体中, 120 个个体中有 105 个感染 Arsenophonus , 93 个个体中有 70 个感染 Cardinium , 个体感染率分别为 87.5% 和 75.3% ; 在检测的所有样 本中, 只有三亚印度紫檀上的螺旋粉虱检测到 Wolbachia, 种群感染率为 2.3%, 个体感染率仅为 0.8%。这些检 测结果表明,海南地区螺旋粉虱次级内共生菌 Arsenophonus 的感染率高于 Cardinium 的感染率, Wolbachia 的感染 率极低。序列分析表明,海南不同螺旋粉虱种群的 Cardinium 的 16S rDNA 序列一致,而且与烟粉虱的 Cardinium 16S rDNA 序列一致性很高, 为 97.6%; 不同螺旋粉虱种群的 Arsenophonus 的 16S rDNA 序列也完全一致, 其与西 班牙加那利群岛螺旋粉虱的 Arsenophonus 的 16S rDNA 序列—致性较高, 为 85.1%。此外, Wolbachia wsp 基因序列 分析表明,海南螺旋粉虱的 Wolbachia 为 B 组,这是国内螺旋粉虱感染 Wolbachia 的首次报道。

关键词:螺旋粉虱; Cardinium; Arsenophonus; Wolbachia; 感染率; 系统发育分析

中图分类号: Q965.8 文献标识码: A 文章编号: 0454-6296(2013)01-0018-11

# Detection and phylogenetic analysis of three secondary endosymbionts in populations of *Aleurodicus dispersus* (Hemiptera: Aleyrodidae) in Hainan, southern China

YU Wei-Wei<sup>1,2</sup>, DU Yu-Zhou<sup>1,2,\*</sup>, LI Wei-Dong<sup>3</sup> (1. College of Horticulture and Plant Protection, Yangzhou University, Yangzhou, Jiangsu 225009; 2. Institute of Applied Entomology, Yangzhou University, Yangzhou, Jiangsu 225009, China; 3. Hainan Entry-Exit Inspection and Quarantine Bureau, Haikou 570311, China)

Abstract: The spiralling whitefly (SWF), Aleurodicus dispersus Russell, is an important agricultural and forest pest. In this study, we detected and analyzed the infection status and the gene sequences of three secondary endosymbionts Cardinium, Arsenophonus and Wolbachia in the SWF populations of 16 districts in Hainan province, southern China, based on 16S rDNA of Cardinium and Arsenophonus and wsp gene of Wolbachia. The results showed that the spiraling whitefly was infected by both Cardinium and Arsenophonus. The infection rate of Arsenophonus was 100% in A. dispersus populations from Ledong, Lingshui and Chengmai, and 66.7% in the populations from Sanya, Qiongzhong and Lingao, while there is no infection of Arsenophonus in the populations from Danzhou, Wuzhishan and Wanning. Similarly, the infection rate of Cardinium was 100% in A. dispersus populations on host plants Pterocarpus indicus in Qionghai and Baisha and Psidium guajava in Sanya, and less than 66.7% in the populations on other

基金项目: 国家公益性行业(农业)科研专项(201103026; 200803023)

作者简介:于卫卫,女,1986年生,山东德州人,硕士研究生,研究方向为昆虫分子生物学与外来生物人侵, E-mail: yuweiwei1997@163.com

<sup>\*</sup>通讯作者 Corresponding author, E-mail: yzdu@ yzu. edu. cn

收稿日期 Received: 2012-11-07; 接受日期 Accepted: 2012-12-21

host plants. Among the 43 populations of A. dispersus detected, 40 and 31 populations were infected with Arsenophonus and Cardinium, with the infection rates of populations of 93.0% and 72.1%, respectively. Among the tested 120 individuals for detecting Arsenophonus infection and 93 individuals for detecting Cardinium infection, the numbers of infected individuals by Arsenophonus and Cardinium are 105 and 70, with the infection rate of individuals of 87.5% and 75.3%, respectively. The infection rate of populations and the infection rate of individuals by Wolbachia were 2.3% and 0.8%, respectively. The Cardinium 16S rDNA gene of different populations of A. dispersus in Hainan shares the same sequence, and has a high identity (97.6%) with the Cardinium 16S rDNA gene of Bemisia tabaci. The Arsenophonus 16S rDNA gene of different populations of A. dispersus in Hainan also shares the same sequence, with 85.1% identity with the Arsenophonus 16S rDNA gene in A. dispersus population in Canary Islands. In addition, Wolbachia in A. dispersus belongs to B group according to the analysis of wsp genes, and this is the first record in China.

**Key words:** Aleurodicus dispersus; Cardinium; Arsenophonus; Wolbachia; infection rate; phylogenetic analysis

螺旋粉虱 Aleurodicus dispersus Russell 隶属半翅 目(Hemiptera),胸喙亚目(Sternorrhyncha),粉虱科 (Aleyrodidae), 复孔粉虱亚科(Aleurodicinae), 复 孔粉虱属 Aleurodicus, 其英文名为 spiralling whitefly (SWF), 主要分布于热带、亚热带地区, 包括西印 度群岛、南美、太平洋群岛、非洲、印度及东南亚 等地, 是一种重要的农林害虫(Mani and Krishnamoorthy, 1999)。该虫起源于中美洲和加勒 比海一带, 1905 年在西印度群岛的马提尼克岛的番 石榴上首次发现, 1965 被记述为新种(Russell, 1965), 现已传播蔓延到世界许多地区(CABI, 1993; Neuenschwander, 1994; 温宏治等, 1994; Lambkin, 1999; Ramani et al., 2002; 钟宝珠等, 2009)。1988年,在我国台湾省高雄市大寮乡首次 发现螺旋粉虱危害番石榴(温宏治等,1994, 1997); 2006年4月在海南省陵水县发现该虫入侵 (虞国跃等, 2007)。目前,已知螺旋粉虱的寄主植 物 109 科, 743 种, 我国已记录寄主植物 81 科, 284 种(虞国跃, 2011)。在我国海南, 行道树以印度紫 檀和榄仁树受害最为严重,果树以番石榴和番荔枝 受害最为严重(韩冬银等,2008;曹凤勤等,2010)。

昆虫体内通常存在多种内共生菌,并与昆虫协同进化(Zchori-Fein and Brown, 2002; Nirgianaki et al., 2003)。内共生菌分为初级内共生菌(primary endosymbiont)和次级内共生菌存在于菌胞体中的动物的动物,其中初级内共生菌存在于菌胞体中并和昆虫宿主基因协同进化(这与其一次感染宿主并垂直传递是一致的),同时为宿主提供必需的氨基酸,通常一种昆虫只有一种初级内共生菌(Douglas, 1998; Moran et al., 2003; Thao and

Baumann, 2004b)。次级内共生菌并不局限于宿主 菌胞体内, 还分布于寄主其他细胞内, 由于这类共 生菌感染寄主的历史较短, 因此和寄主的协同进化 关系较为松散,而且一种昆虫可以感染多种次级内 共生菌(Douglas, 1998; 庞淑婷等, 2010)。与昆虫 密切相关的次级内共生菌主要有沃尔巴克氏体 Wolbachia、Cardinium 和杀雄菌 Arsenophonus 等。 Arsenophonus 隶属变形菌门(Proteobacteria)、y 变形 菌纲 (Gammaproteobacteria)、 肠杆菌科 (Enterobacteriaceae),该菌能使寄主昆虫生殖异常 (Gherna et al., 1991; Nirgianaki et al., 2003) Cardinium 隶属拟杆菌门(Bacteroidetes)、鞘脂杆菌 (Sphingobacteria), 屈挠杆 (Flexibacteraceae);相关研究表明, Cardinium 可以 改变节肢动物寄主的生殖方式和生殖力(Zchori-Fein and Perlman, 2004)。Wolbachia 是广泛存在于 节肢动物体内的一类呈母性遗传的细胞内立克次氏 体,隶属变形菌门(Proteobacteria)、变形菌纲 ( Alphaproteobacteria ) , 立克次氏体目 (Rickettsiales)、立克次氏体科(Rickettsiaceae); Wobachia 主要分布在生殖组织中,通过垂直传递方 式传递,在宿主种内的不同个体间也存在水平传 递;此外,Wobachia 也可以在不同物种个体之间进 行水平传递(Hoffmann and Turelli, 1997; Werren, 1997; Werren et al., 2008)。Thao 和 Baumann (2004a, 2004b) 利用初级内共生菌和沙雄菌 Arsenophonus 研究粉虱的系统发育时提到螺旋粉虱。 王甸洪等(2012)通过 PCR-DGGE 和 16S rRNA 文库 分析了螺旋粉虱成虫体内细菌群落多样性。

本研究对海南省不同地区螺旋粉虱种群感染

Cardinium, Arsenophonus 和 Wolbachia 的情况进行检测,并对 Cardinium 和 Arsenophonus 的 16S rDNA 序列以及 Wolbachia 的 wsp 基因序列进行分析,研究结果可为螺旋粉虱内共生菌研究提供依据,并且为进一步探讨海南螺旋粉虱的遗传分化和入侵机制提供依据。

# 1 材料及方法

#### 1.1 试验材料

2009 年 8 - 9 月,对海南省 13 个县市的 12 种 寄主植物上的螺旋粉虱进行调查采集,将成活的螺 旋粉虱成虫浸泡在无水酒精中,然后置于 - 20℃的 冰箱中保存备用。研究材料的相关信息见表 1。

#### 1.2 螺旋粉虱内共生菌模板 DNA 的提取

挑取单头螺旋粉虱置于 0.5 mL 离心管中,加入 30  $\mu$ L 裂解液 (1% SDS, 500 mmol/L Tris-HCl, 20 mmol/L NaCl, 1 mmol/L EDTA, 200 mg/mL 蛋白酶 K 溶液) 研磨成匀浆后放入 56  $\mathbb{C}$  恒温水浴锅中温浴  $2 \sim 3$  h; 再放入 95  $\mathbb{C}$  水浴锅中放置 10 min,使蛋白酶失活;短暂离心后取出上清,直接置于 -20  $\mathbb{C}$  冰箱中保存备用。

## 1.3 PCR 扩增及检测

本实验用于扩增的3类次级内共生菌及目的片段的引物见表2。

# 1.4 PCR 反应体系

3 种次级内共生菌基因扩增体系均为  $25~\mu$ L: 10~mmol/L~10~x buffer  $2~\mu$ L、 $5~\mu$ g 模板 DNA、 $20~\mu$ mol/L 上下游引物各  $1~\mu$ L、0.~1~mmol/L 每种 dNTPs  $2~\mu$ L、2.~5~3. $0~\text{mmol/L}~\text{MgCl}_2~1~\mu$ L 和 Taq 酶 2.~5~U,其余用  $ddH_2O$  补充。

Cardinium 16S rDNA 的 PCR 反应程序为: 首先 95℃ 预变性 5 min, 95℃ 变性 30 s, 60. 5℃ 退火 30 s, 72℃延伸 45 s, 30 个循环; 最后 72℃延伸 10 min。Arsenophonus 16S rDNA 的 PCR 反应程序为: 首先 95℃ 预变性 5 min, 95℃ 变性 30 s, 57℃ 退火 30 s, 72℃延伸 30 s, 30 个循环; 最后 72℃延伸 10 min。Wolbachia wsp 的 PCR 反应程序: 首先 95℃ 预变性 3 min, 94℃变性 35 s, 55℃ 退火 30 s, 72℃延伸 30 s, 40 个循环, 最后 72℃延伸 10 min。

# 1.5 扩增产物检测、测序及序列分析

PCR 扩增产物在含有 0.5 μg/mL EB 的 1% 琼脂糖胶上进行电泳检测。电泳结束后,将凝胶置于紫外分析仪上观察,标识每条扩增带的分子量大

小, 并用凝胶成像仪拍照后记录结果。PCR 产物直 接测序, 测序工作由北京中美泰和生物技术有限公 司测序,为确保测序结果的准确性,均在 ABI PRISMTM 3730XL DNA 自动测序仪上进行双向测 序。获得测序结果后,首先采用 ContigExpress 软件 并结合测序峰值图对每个样品得到的正反两向序列 进行拼接校对,得到基因的完整序列,确保序列准 确无误后将其保存为文本格式的文件。然后利用网 络同源序列搜索引擎 BLAST (http://www.ncbi. nlm. nih. gov/BLAST) 对 GenBank 中的同源序列进 行比较,确定为所需要的目的基因后,提交测序结 果获得序列在 GenBank 中的登录号。最后使用 Clustal X 1.83 (Chenna et al., 2003) 进行序列联配 (sequence alignment), 比对结果保存为 CLUSTAL, PHYLIP 及 NEXUS 3 种文件(当同一地理种群存在 相同序列时,则选取其中一条),以备后续分析使 用。用 MEGA4.0 软件, 根据 Kimura 2-paramter 模 型,采用邻接法(NJ)构建系统树,系统树各分支置 信度(boostrap)均进行1000次的重复检验。

# 2 结果与分析

# 2.1 螺旋粉虱次级内共生菌目的基因的 PCR 检测

利用引物 Ch-F 和 Ch-R 扩增螺旋粉虱的 Cardinium 16S rDNA 片段,得到理想的扩增条带,其 PCR 扩增片段大小约为 300 bp(图 1)。利用引物 Ars16S-F 和 Ars16S-R 扩增螺旋粉虱的杀雄菌 Arsenophonus 16S rDNA 片段,得到理想的扩增条带,其 PCR 扩增片段大小约为 810 bp(图 2)。

### 2.2 螺旋粉虱3种次级内共生菌的感染率

由表 1 可知, Cardinium 和 Arsenophonus 均可以感染海南地区的螺旋粉虱,其中乐东、陵水和澄迈 3 个地区所有寄主上的螺旋粉虱的 Arsenophonus 感染率均为 100%,三亚、琼中和临高的部分寄主上的螺旋粉虱的 Arsenophonus 感染率为 66.67%,而儋州、五指山和万宁 3 个地区的螺旋粉虱未发现被 Arsenophonus 感染;三亚的番石榴的上的螺旋粉虱的 Cardinium 感染率为 100%,琼海白沙的印度紫檀上的螺旋粉虱的 Cardinium 感染率为 100%,其他寄主的感染率均小于 66.7%。

由表 3 可见,在 43 个被检测的螺旋粉虱种群中,感染 Arsenophonus 和 Cardinium 的螺旋粉虱种群分别为 40 和 31 个,种群感染率为 93.0% 和72.1%。Arsenophonus 和 Cardinium 的个体检测数分

表 1 海南地区螺旋粉虱 3 类次级内共生菌的检测结果

Table 1 Detection results of three secondary endosymbionts of Aleurodicus dispersus in Hainan

————————————————————— 采样地点			———— 采样时间	Arsenophonus	Cardinium	Wolbachia
Locality	Latitude and longitude	Host plants	Collecting time	(II/DI)	(II/DI)	(II/DI)
儋州那大 Nada, Danzhou	19.5N/109.6E	羊蹄甲 Bauhinia blakeana	2009.08.21	- (0/3)	+ (1/3)	- (0/3)
乐东佛罗 Foluo, Ledong	18.6N/108.7E	番石榴 Psidium guajava	2009.08.23	+ (3/3)	+ (2/3)	- (0/3)
陵水英州 Yingzhou, Lingshui	18.4N/109.9E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.08.24	+ (3/3)	- (0/3)	- (0/3)
陵水英州 Yingzhou, Lingshui	18.4N/109.9E	榕树 Ficus microcarpa	2009.08.24	+ (3/3)	+ (2/3)	- (0/3)
三亚海棠湾 Haitangwan, Sanya	18.3N/109.7E	枸杞 Lycium chinense	2009.08.24	+ (3/3)	+ (1/3)	- (0/3)
三亚海棠湾 Haitangwan, Sanya	18.3N/109.7E	羊蹄甲 Bauhinia blakeana	2009.08.24	+ (2/3)	+ (2/3)	- (0/3)
三亚海棠湾 Haitangwan, Sanya	18.3N/109.7E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.08.24	+ (3/3)	- (0/3)	-(0/3)
三亚海棠湾 Haitangwan, Sanya	18.3N/109.7E	番石榴 Psidium guajava	2009.08.24	+ (2/3)	+ (3/3)	- (0/3)
三亚海棠湾 Haitangwan, Sanya	18.3N/109.7E	木瓜 Chaenomeles sinensis	2009.08.24	+ (3/3)	+ (1/3)	- (0/3)
三亚保港 Baogang, Sanya	18.4N/109.1E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.08.23	+ (2/3)	+ (1/3)	+ (1/3)
三亚天涯 Tianya, Sanya	18.3N/109.3E	番石榴 Psidium guajava	2009.08.23	+ (3/3)	+ (3/3)	- (0/3)
五指山 Wuzhishan	18.8N/109.5E	未知 Unknown	2009.08.29	-(0/3)	+ (1/3)	- (0/3)
万宁兴隆 Xinglong, Wanning	18.8N/110.4E	椰子 Cocos nucifera	2009.08.24	-(0/3)	+ (2/3)	- (0/3)
琼海加积 Jiaji , Qionghai	19.2N/110.5E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.08.25	+ (3/3)	+ (3/3)	- (0/3)
琼海加积 Jiaji , Qionghai	19.2N/110.5E	番石榴 Psidium guajava	2009.08.25	+ (2/3)	+ (2/3)	- (0/3)
琼海加积 Jiaji , Qionghai	19.2N/110.5E	木瓜 Chaenomeles sinensis	2009.08.25	+ (3/3)	+ (1/3)	- (0/3)
屯昌 Tunchang	19.4N/110.1E	木瓜 Chaenomeles sinensis	2009.08.25	+ (3/3)	+ (2/3)	- (0/3)
屯昌 Tunchang	19.4N/110.1E	辣椒 Capsicum annuum	2009.08.25	+ (2/3)	+ (2/3)	- (0/3)
屯昌 Tunchang	19.4N/110.1E	茄子 Solanum melongena	2009.08.25	+ (2/3)	+ (2/3)	- (0/3)
屯昌 Tunchang	19.4N/110.1E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.08.25	+ (3/3)	+ (2/3)	- (0/3)
琼中乌石 Wushi, Qiongzhong	19.1N/109.9E	機仁 Terminalis catappa	2009.08.25	+ (3/3)	+ (2/3)	- (0/3)
琼中乌石 Wushi, Qiongzhong	19.1N/109.9E	番石榴 Psidium guajava	2009.08.25	+ (2/3)	+ (2/3)	- (0/3)
琼中乌石 Wushi, Qiongzhong	19.1N/109.9E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.08.25	+ (3/3)	- (0/3)	- (0/3)
琼中营根 Yinggen, Qiongzhong	19.0N/109.8E	豆科植物 Leguminosae sp.	2009.08.29	+ (3/3)	+ (1/3)	- (0/3)
琼中营根 Yinggen, Qiongzhong	19.0N/109.8E	番石榴 Psidium guajava	2009.08.29	+ (2/3)	+ (2/3)	- (0/3)
琼中营根 Yinggen, Qiongzhong	19.0N/109.8E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.08.29	+ (3/3)	- (0/3)	- (0/3)
保亭毛岸 Mao'an,Baoting	18.7N/109.6E	番石榴 Psidium guajava	2009.08.29	+ (1/3)	+ (1/3)	- (0/3)
保亭毛岸 Mao'an, Baoting	18.7N/109.6E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.08.29	+ (1/3)	- (0/3)	- (0/3)
保亭毛岸 Mao'an, Baoting	18.7 N / 109.6 E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.08.30	+ (3/3)	- (0/3)	- (0/3)
白沙白沙 Baisha, Baisha	19.2N/109.4E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.08.31	+ (2/3)	+ (3/3)	- (0/3)
白沙牙叉 Yacha, Baisha	19.2N/109.4E	番石榴 Psidium guajava	2009.08.31	+ (3/3)	+ (3/3)	- (0/3)
白沙牙叉 Yacha, Baisha	19.2N/109.4E	番石榴 Psidium guajava	2009.08.31	+ (3/3)	- (0/3)	- (0/3)
澄迈福山 Fushan, Chengmai	19.8N/109.9E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.09.17	+ (3/3)	+ (3/3)	- (0/3)
澄迈瑞溪 Ruixi, Chengmai	19.7N/110.1E	番石榴 Psidium guajava	2009.09.17	+ (3/3)	+ (2/3)	- (0/3)
澄迈永发 Yongfa, Chengmai	19.7N/110.2E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.09.17	+ (3/3)	- (0/3)	- (0/3)
澄迈永发 Yongfa, Chengmai	19.7N/110.2E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.09.19	+ (3/3)	- (0/3)	- (0/3)
临高和舍 Heshe, Lingao	19.6N/109.7E	榄仁 Terminalis catappa	2009.09.17	+ (2/3)	+ (1/3)	- (0/3)
定安新竹 Xinzhu, Dingan	19.6N/110.2E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.09.18	+ (3/3)	-(0/3)	-(0/3)
定安雷鸣 Leiming, Dingan	19.6N/110.3E	榄仁 Terminalis catappa	2009.09.19	+ (3/3)	+ (1/3)	-(0/3)
定安龙门 Longmen, Dingan	19.4N/110.3E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.08.25	- (0/3)	+ (1/3)	- (0/3)
海口甲子 Jiazi, Haikou	19.6N/110.9E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.09.19	+ (3/3)	+ (2/3)	- (0/3)
文昌蓬莱 Penglai, Wenchang	19.5N/110.5E	印度紫檀 Pterocarpus indicus	2009.09.19	+ (3/3)	- (0/3)	-(0/3)
文昌錦山 Jinshan, Wenchang	20.0N/110.7E	番石榴 Psidium guajava	2009.09.20	+ (3/3)	+ (2/3)	- (0/3)

<sup>-:</sup> 检出阴性 Negatively detected; +: 检出阳性 Positively detected. DI: 检测个体数 Number of detected individuals; II: 感染个体数 Number of infected individuals.

别为120和93个,感染个体检出数分别为105和70,个体感染率为87.5%和75.3%。这些检测结

果表明,海南地区螺旋粉虱次级内共生菌 Arsenophonus 的感染率高于 Cardinium 的感染率。

# 表 2 3 类次级内共生菌及目的片段扩增引物

Table 2	<b>Primers</b>	used in	this	study

引物名称 Primer name	引物序列(5'-3') Primer sequence	引物来源 References	引物用途 Use of primers
Ch-F	TACTGTAAGAATAAGCACCGGC	Zchori-Fein and	Cardinium 16S rDNA 扩增
Ch-R	GTGGATCACTTAACGCTTTCG	Perlman, 2004	Amplification of Cardinium 16S rDNA
Ars16S-F	AGTAGCACAGGCTAACTTAGTGCCAGCAGC	本研究设计	Arsenophonus 16S rDNA 扩增
Ars16S-R	TTCATGGAGTCGAGCGGCAGACTCCTATCC	Designed in this study	Amplification of Arsenophonus 16S rDNA
81F	TGG TCCAATAAGTGATGAAGAAAC	D. I	Wolbachia wsp 基因扩增
522R	ACCAGCTTTTGCTTG	Braig <i>et al.</i> , 1998	Amplification of Wolbachia wsp

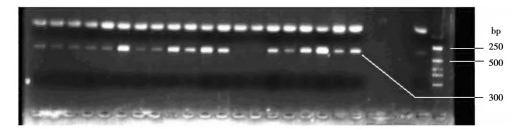


图 1 螺旋粉虱 Cardinium 16S rDNA 片段的 PCR 扩增

Fig. 1 PCR products of Cardinium 16S rDNA from Aleurodicus dispersus

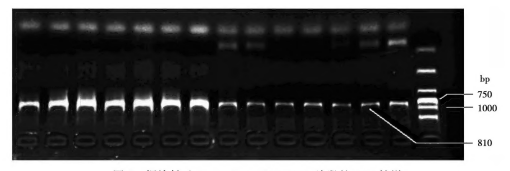


图 2 螺旋粉虱 Arsenophonus 16S rDNA 片段的 PCR 扩增

Fig. 2 PCR products of Arsenophonus 16S rDNA from Aleurodicus dispersus

### 表 3 海南地区螺旋粉虱 3 种次级内共生菌的感染率

Table 3 Infection rates of three secondary endosymbionts of  $Aleurodicus\ dispersus$  in Hainan

次级共生菌 Secondary endosymbionts	检测种群数 Number of detected populations	感染种群数 Number of infected populations	种群感染率(%) Infection rate of populations	检测个体数 Number of detected individuals	感染个体数 Number of infected individuals	个体感染率(%) Infection rate of individuals
Cardinium	43	31	72.1	93	70	75.3
Arsen ophonus	43	40	93.0	120	105	87.5
Wolbachia	43	1	2.3	129	1	0.8

此外,在所检测的 43 个螺旋粉虱种群和 129 个样本中,只有三亚印度紫檀上的螺旋粉虱检测到 Wolbachia,种群感染率为 2.3%,样本个体感染率 仅为 0.8%,即 Wolbachia 的感染率极低(表 1 和 3)。

## 2.3 序列分析及系统发育树的构建

2.3.1 Cardinium 16S rDNA 序列分析及系统发育树的构建:每个种群各选择 3 个样本进行测序,测序结果发现所有样本的 Cardinium 16S rDNA 序列完全一致,所以选取一条进行分析。将海南螺旋粉虱

的 Cardinium 16S rDNA 序列 (GenBank 登录号: JX962870) 与 GenBank 中已有的 Cardinium 16S rDNA 序列进行 BLAST 比对和序列分析(图 3),并选择相似性较高的相关序列,运用 MEGA4.0 软件采用 Kimura 2-parameter 距离模型,构建系统发育树(图 4)。结果表明,螺旋粉虱的 Cardinium 16S rDNA 序列与烟粉虱的 Cardinium 16S rDNA 序列一致性最高,为97.6%;由系统发育树也可以看出,海南螺旋粉虱的 Cardinium 与烟粉虱的 Cardinium 亲缘关系最近(图 3 和 4)。

•	AGTACTGTAAGAAT AAGCACCGGCTAATT CCGTGCC AGCAGCC GCGGTAA TACGGAAGGTGCAAGCGTTATCCGGTTTT ATTGGGTT AAA
Tetranychus cinnabarinus 2 Encarsia formosa	
Bemisia tabaci	
Aleurodicus dispersus	<b>A</b>
Tetranychus cinnabarinus 1	GGGTGCGTAGGCGGCTTATTAAGTCAGTTGTGAAATCCTAGTGCTTAACGCTAGAACTGCAATTGATACTACTACTAGGCTTGAGTTAAGAAG
Tetranychus cinnabarinus 2	.,
Encarsia formosa	
Bemisia tabaci	
Aleurodicus dispersus	
Tetranychus cinnabarinus 1	AGGTAGGCAGAATT TATGGTGT AGTAGTGAAATGCT TAGATATCATAAGGAATACCAA TAGCGTA GGCAGCT TACTGGTCTTTAACT GAC
Tetranychus cinnabarinus 1 Tetranychus cinnabarinus 2	
Tetranychus cinnabarinus 2	A. T A. T
Tetranychus cinnabarinus 2 Encarsia formosa	A. T
Tetranychus cinnabarinus 2 Encarsia formosa Bemisia tabaci Aleurodicus dispersus	A. T A. T
Tetranychus cinnabarinus 2 Encarsia formosa Bemisia tabaci Aleurodicus dispersus Tetranychus cinnabarinus 1	A. T
Tetranychus cinnabarinus 2 Encarsia formosa Bemisia tabaci Aleurodicus dispersus Tetranychus cinnabarinus 1	A. T
Tetranychus cinnabarinus 2 Encarsia formosa Bemisia tabaci Aleurodicus dispersus Tetranychus cinnabarinus 1 Tetranychus cinnabarinus 2	

图 3 不同寄主 Cardinium 16S rDNA 的序列比对

Fig. 3 Sequence alignment of Cardinium 16S rDNA from different hosts

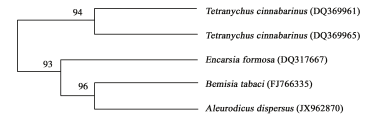


图 4 基于 Cardinium 16S rDNA 基因构建的系统树

Fig. 4 Phylogenetic tree based on Cardinium 16S rDNA

2.3.2 Arsenophonus 16S rDNA 序列分析及系统发育树的构建:每个种群各选择 3 个样本进行测序,测序结果发现所有样本的 Arsenophonus 16S rDNA 序列完全一致,所以选取一条进行分析。将海南螺旋

粉虱的 Arsenophonus 16S rDNA 序列(GenBank 登录号: JX962869)与 GenBank 中的 Arsenophonus 16S rDNA 序列进行 BLAST 比对和序列分析,并根据 GenBank 中登录的所有粉虱、木虱、粉蚧以及西班

牙加那利群岛螺旋粉虱的杀雄菌 Arsenophonus 16S rDNA 基因序列,运用 MEGA4.0 软件采用 Kimura 2-parameter 距离模型,构建系统发育树。结果表明,海南螺旋粉虱的 Arsenophonus 16S rDNA 序列与西班牙加那利群岛螺旋粉虱 Arsenophonus 的序列一致性最高,但也仅为85.1%,而与丽蝇蛹集金小蜂的 Arsenophonus nasoniae 一致性次之,为84.1%,三者的序列比对见图5;此外,由系统发育树也可以看出,海南螺旋粉虱和西班牙加那利群岛螺旋粉虱的 Arsenophonus 亲缘关系最近(图6)。

2.3.3 Wolbachia wsp 基因序列分析及系统发育树的构建:每个种群各选择3个样本进行测序,最终发现仅三亚印度紫檀上的螺旋粉虱中检测到Wolbachia,所以选取仅有的一条序列进行分析。将

海南螺旋粉虱的 Wolbachia wsp 基因序列(GenBank 登录号: JX962868)与 GenBank 中的 Wolbachia wsp 基因序列进行 BLAST 比对和序列分析(图7)。根据相似序列,运用 MEGA4.0 软件采用 Kimura 2-parameter 距离模型,构建系统发育树(图8)。结果表明,海南螺旋粉虱的 Wolbachia 与 A 组的水稻二化螟 Chilo suppressalis 和草间钻头蛛 Hylyphantes graminicola 的 Wolbachia 一致性仅为72.1%,而与B组的柑橘木虱 Diaphorina citri、东亚小花蝽 Orius sauteri 和小黑花椿 Orius strigicollis 的 Wolbachia wsp序列一致性为91.3%,也就是说海南螺旋粉虱的 Wolbachia 属于B组(图7和8),这是国内螺旋粉虱感染 Wolbachia 的首次报道。

Arsenophonus nasoniae	AACTCCGTGCCAGCAGCCGCGGTAATACGGAGGGTGCGAGCGTTAATCGGAATTACTGGGCGTAAAGGGCACGCAGGCGGTTAATTAA
Aleurodicus dispersus•	
Aleurodicus dispersus▲	T
Arsenophonus nasoniae	CCCCGGGCTTAACCTGGGAATGGCATTCAAGACTGGTTAGCTAGAGTCTTGTAGAGGGGGGGTAGAATTCCATGTGTAGCGGTGAAATGCGTAGAGATGTGGA
Aleurodicus dispersus•	TAATT
Aleurodicus dispersus▲	A TA
Arsenophonus nasoniae	GGAATACCGGTGGCGAAGGCGGCCCCCTGGACAAAGACTGACGCTCATGTGCGAAAGCGTGGGGAGCAAACAGGATTAGATACCCTGGTAGTCCACGCTGTA
Aleurodicus dispersus•	ATT
Aleurodicus dispersus▲	A
	AACGATGTCGATTGGAGGCTGTGGTCAAGAACTGTGGCCTCCGGAGCTAACGCGTTAAATCGACCGCCTGGGGAGTACGGCCGCAAGGTTAAAACTCAAATG
Aleurodicus dispersus•	ATTAAA
Aleurodicus dispersus▲	T A A. C. A. CC. T GAT. ATTA TAA. TTAG. G A
	AATTGACGGGGGCCCGCACAAGCGGTGGAGCATGTGGTTTAATTCGATGCAACGCGAAGAACCTTACCTACTCTTGACATCCAGAGAAGCTTTTAGAGATAA
Aleurodicus dispersus•	A
Aleurodicus dispersus <b>▲</b>	
	AGGCGTGCCTTCGGGAACTTTGAGACAGGTGCTGCATGGCTGTCGTCAGCTCGTGTTGTGAAATGTTGGGTTAAGTCCCGCAACGAGCGCAACCCTTATCCT
Aleurodicus dispersus•	TG
Aleurodicus dispersus▲	. AAT
Arsenophonus nasoniae	TTGTTGCCAGCGATACGGTCGGGAACTCAAAGGAGACTGCCGGTGATAAACCGGAGGAAGGTGGGGATGACGTCAAGTCATCATGGCCCTTACGAGTAGGGC
Aleurodicus dispersus•	
Aleurodicus dispersus▲	. AT T. G AT. G
Arsenophonus nasoniae	TACACACGTGCTACAATGGCGTATACAGAGAGAGGGGGAGCCTGCGAGGGGAAGCGGAACTCAGAAAGTACGTCGAAGTCCGGATTGAGTCTGCACTCGACT
Aleurodicus dispersus•	G A T. A T. A
Aleurodicus dispersus▲	

图 5 不同寄主 Arsenophonus 16S rDNA 的序列比对

Fig. 5 Sequence alignment of Arsenophonus 16S rDNA from different hosts

圆点表示西班牙加那利群岛螺旋粉虱种群; 三角表示海南螺旋粉虱种群。Canary Islands population is indicted by the dot and the Hainan Island population is indicated by the triangle.

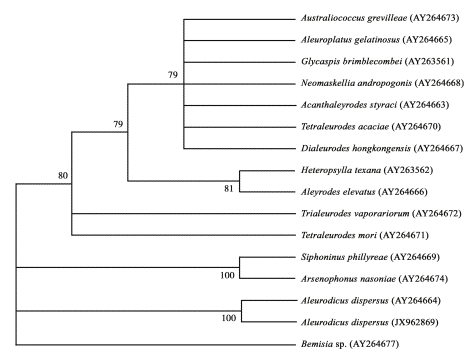


图 6 基于 Arsenophonus 16S rDNA 基因构建的系统树

Fig. 6 Phylogenetic tree based on Arsenophonus 16S rDNA

# 3 讨论

本研究中,海南地区螺旋粉虱的 Wolbachia 的 种群感染率仅为 2.32%, 这可能与 Wolbachia 在宿 主的水平传递有关(Werren et al., 1995; Schiltuizen and Stouthamer, 1997; Zhou et al., 1998), 也可能与 螺旋粉虱生存的地理位置特异有关, 亦或是与螺旋 粉虱某种独特的生长代谢方式有关,而该生长代谢 方式恰巧不适于 Wolbachia 侵染, 关于这些问题还 有待进一步讨论研究。相比 Wolbachia, 海南螺旋 粉虱的 Cardinium 和 Arsenophonus 两种次级共生菌 的感染率较高,这可能与 Cardinium 可以通过调控 寄主生殖方式来增加寄主感染率有关(Weeks and Breeuwer, 2001; Chai et al., 2011), 还可能是由于 Wolbachia 与 Cardinium 存在竞争,导致某一方的菌 量降低, 当降至某一水平时就不能引起细胞质不亲 和(Ros et al., 2009; 庞淑婷等, 2010), 除唯一检测 到 Wolbachia 侵染的三亚印度紫檀外, 三亚其他寄 主上的 Cardinium 和 Arsenophonus 两种次级共生菌 的感染率均大于或等于66.7%。

有研究表明,次级内共生菌是短期发生的且不 稳定,对宿主的生存不是必需的。但也有研究发 现,次级内共生菌有助于昆虫宿主热胁迫恢复,在 寄主对不同植物的利用能力等方面也起着重要的作用;当初级共生菌缺失或功能失调时,次级共生菌也可以增强昆虫的存活能力和繁殖力;次级内共生菌可能对宿主的适合度、竞争能力乃至宿主的进化等方面具有影响(Montllor et al., 2002; Zchori-Fein and Brown, 2002; Koga et al., 2003; Leonardo and Muiru, 2003; Tsuchida et al., 2004; Xue et al., 2012)。

本研究表明,虽然海南螺旋粉虱和西班牙加那利群岛螺旋粉虱的 Arsenophonus 亲缘关系最近,但二者的 16S rDNA 的一致性也仅为 85.1%,由此推测海南螺旋粉虱和西班牙加那利群岛螺旋粉虱可能存在较大的遗传分化,这可能是由于较大的地理隔离所致。有关这两个地区螺旋粉虱的亲缘关系还有待进一步研究。

本研究还发现,海南地区不同市县的螺旋粉虱种群的 Cardinium 16S rDNA 序列完全一致,Arsenophonus 16S rDNA 序列亦是如此,这可能与传人海南的螺旋粉虱来源相同以及传入的年限短(2006 年在海南首次报道),不同种群还未发生明显的遗传分化有关;同时也可能与次级内共生菌和寄主的协同进化关系短暂、松散以及次级共生菌在寄主体内的传播方式有关(Werren and Windsor, 2001; Baldo et al., 2002, 2006)。因此,若要更有

Orius sauteri	TAGCTACTACGTTCGTTTACATACAACGGTGAAATTTTACCTTTTTATACAAAAGTTGATGGTATTACAAAATGCAACAGGTAAAGAAAAGTTGATGGTATTACAAAATGCAACAGGTAAAGAAAAGTTGATGGTATTACAAAATGCAACAGGTAAAGAAAAGTTGATGGTATTACAAAATGCAACAGGTAAAGAAAAGTTGATGGTATTACAAAATGCAACAGGTAAAAGAAAAGTTGATGGTATTACAAAATGCAACAGGTAAAAGAAAAGTTGATGGTATTACAAAATGCAACAGGTAAAAGAAAAGTTGATGGTATTACAAAATGCAACAGGTAAAAGAAAAGTTGATGGTATTACAAAATGCAACAGGTAAAAGAAAAAGTTGATGGTATTACAAAATGCAACAGGTAAAAGAAAAGTTGATGATGGTATTACAAAATGCAACAGGTAAAAGAAAAGTTGATGATGATGATGATGATGATGAT
Orius strigicollis	
Diaphorina citri	
Aleurodicus dispersus	GGA. C. AAGAT T
Chilo suppressalis	T
Hylyphantes graminicola	3 T
Orius sauteri	GATAGTCCCTTAACAAGATCTTTTATAGCTGGTGGTGGTGCATTTGGTTATAAAATGGATGACATTAGAGTTGATGTTGAAGGGCTTTAC
Orius strigicollis	
Diaphorina citri	
Aleurodicus dispersus	
Chilo suppressalis	AC C. GAT G CG
Hylyphantes graminicol	⊋ ACC. GATGCG
Orius sauteri	TCACAATTGGCTAAAGATACAGCTGTAGTAAATACTTCTGAAACAAATGTTGCAGACAGTTTAACAGCATTTTCAGGATTGGTTAACGTT
Orius strigicollis	
Diaphorina citri	
Aleurodicus dispersus	A A
Chilo suppressalis	TGGC. AAA TAGC ACTGG. G C. A. T. GG. GGA A. T. AC
Hylyphantes graminicol	2 TGGC. AAA TAGC ACTGG. G C. A. T. GG. GGA A. T. AC
Orius sauteri	TATTACGATATAGCGATTGAAGATATGCCTATCACTCCATACGTTGGTGTTGGTGTTGGTGCAGCATATATCAGCAATCCTTCAAAAGCT
Orius strigicollis	
Diaphorina citri	
Aleurodicus dispersus	G G
Chilo suppressalis	TGATGC. A. A
Hylyphantes graminicola	3 T G A
Orius sauteri	GATGCAGTTAAAGATCAAAAAGGATTTGGTTTTGCTTATCAAGCAAAAGCTGGTGTTAGTTA
Orius strigicollis	
Diaphorina citri	
Aleurodicus dispersus	AA
Chilo suppressalis	A. A. TTAC. GGT A G. T
Hylyphantes graminicola	A. A. TTAC. GGT A G. T

图 7 不同寄主 Wolbachia wsp 核苷酸序列比对

Fig. 7 Nucleotide sequence alignment of Wolbachia wsp from different hosts

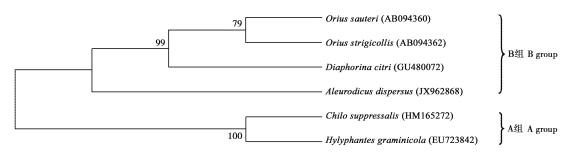


图 8 基于 Wolbachia wsp 基因构建的系统树

Fig. 8 Phylogenetic trees based on Wolbachia wsp gene

效地研究螺旋粉虱的地理种群分化,除了需要增加 检测螺旋粉虱内次级共生菌种群数量,尤其是外域 种群,如台湾种群、印度种群、加利福尼亚种群等, 还需要用微卫星、rDNA ITS 基因序列等分子标记对 螺旋粉虱本身的种群遗传分化进行研究。通过不同 地理种群内共生菌的研究,有助于了解螺旋粉虱的 遗传分化和内共生菌的协同进化关系,也有助于了解海南地区螺旋粉虱的传入路径及其地理分布格局演替,为中国其他省份,如福建、广东、广西等螺旋粉虱适生区(沈文君和万方浩,2007)预防和监测螺旋粉虱提供理论指导。

# 参考文献 (References)

- Baldo L, Bartos JD, Werren JH, Bazzocchi C, Casiraghi M, Panelli S, 2002. Different rates of nucleotide substitutions in Wolbachia endosymbionts of arthropods and nematodes: arms race or host shifts? Parasitologia, 44: 179 – 187.
- Baldo L, Bordenstein S, Wernegreen JJ, Werren JH, 2006. Widespread recombination throughout Wolbachia genomes. Molecular Biology and Evolution, 23: 437 – 449.
- Braig HR, Zhou WG, Dobson SL, O' Neill SL, 1998. Cloning and characterization of a gene encoding the major surface protein of the bacterial endosymbiont Wolbachia pipientis. Journal of Bacteriology, 180: 2373 - 2378.
- CABI, 1993. Aleurodicus dispersus Russell. Distribution maps of pests. Series A Map No. 476.
- Cao FQ, Liu WX, Chen P, Hao HH, Cheng LS, 2010. Survey on the host plants and population dynamics of *Aleurodicus dispersus* Russell in Lingshui county of Hainan Island. *Journal of Anhui Agricultural Sciences*, 38(6): 2996 2999. [曹凤勤, 刘万学, 陈攀, 郝慧华, 程立生, 2010. 海南陵水县螺旋粉虱寄主植物及发生动态研究. 安徽农业科学, 38(6): 2996 2999]
- Chai HN, Du YZ, 2011. Detection and phylogenetic analysis of Wolbachia wsp in the Chilo suppressalis (Lepidoptera: Crambidae) in China. Annals of the Entomological Society of America, 104(5): 998-1004.
- Chenna R, Sugawara H, Koike T, Lopez R, Gibson TJ, Higgins DG, Thompson JD, 2003. Multiple sequence alignment with the Clustal series of programs. *Nucleic Acids Research*, 31(13): 3497 3500.
- Douglas AE, 1998. Nutritional interactions in insect-microbial symbioses. Annual Review of Entomology, 43: 17-37.
- Gherna RL, Werren JH, Weisburg W, Cote R, Woese CR, Mandelco L, Brenner DJ, 1991. Arsenophonus nasoniae gen-nov., sp. nov, the causative agent of the son-killer trait in the parasitic wasp Nasonia vitripennis. International Journal of Systematic Bacteriology, 41(4): 563-565.
- Han DY, Liu K, Chen W, Fan ZW, Peng ZQ, Huang WR, Yu GY, Zhang GL, Fu YG, 2008. Distribution and host plants of the spiraling whitefly, Aleurodicus disperses, in Hainan. Chinese Bulletin of Entomology, 45(5): 765-770. [韩冬银, 刘奎, 陈伟, 范志伟, 彭正强, 黄武仁, 虞国跃, 张国良, 符悦冠, 2008. 螺旋粉 虱在海南的分布与寄主植物种类调查. 昆虫知识, 45(5): 765-770]
- Hoffmann AA, Turelli M, 1997. Cytoplasmic incompatibility in insects. In: O'Neill S, Hoffman A, Werren J eds. Influential Passengers: Inherited Microorganisms and Arthropod Reproduction. Oxford University Press, Oxford. 42 – 80.
- Koga R, Tsuchida T, Fukatsu T, 2003. Changing partners in an obligate symbiosis: a facultative endosymbiont can compensate for loss of the essential endosymbiont *Buchnera* in an aphid. *Proceedings of the Royal Society of London*, *Series B*, 70 (1533): 2543 –2550.
- Lambkin TA, 1999. A host list for Aleurodicus dispersus Russell (Hemiptera: Aleyrodidae) in Australia. Australian Journal of

- Entomology, 38: 373 376.
- Leonardo TE, Muiru GT, 2003. Facultative symbionts are associated with host plant specialization in pea aphid populations. *Proceedings of the Royal Society of London Series B*, 270(2): 209-212.
- Mani M, Krishinamoorthy A, 1999. Natural enemies and host plants of spiralling whitefly, Aleurodicus dispersus Russell (Homoptera: Aleyrodidae) in Bangalore, Karnataka. Entomology, 24: 75 – 80.
- Montllor CB, Maxmen A, Purcell AH, 2002. Facultative bacterial endosymbionts benefit pea aphids *Acyrthosiphon pisum* under heat stress. *Ecological Entomology*, 27(2): 189 195.
- Moran NA, Plague GR, Sandstrom JP, Wilcox JL, 2003. A genomic perspective on nutrient provisioning by bacterial symbionts of insects. Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 100: 14543-14548.
- Neuenschwander P, 1994. Spiraling whitefly, Aleurodicus dispersus, a recent invader and new cassava pest. African Crop Science Journal, 2(4): 419 421.
- Nirgianaki A, Banks GK, Frohlich DR, Veneti Z, Braig HR, Miller TA, Bedford ID, Markham PG, Savakis C, Bourtzis K, 2003. Wolbachia infections of the whitefly Bemisia tabaci. Current Microbiology, 47(2): 93-101.
- Pang ST, Jiang TT, Wang L, Shi ZH, 2010. An overview of research on symbiont Cardinium in arthropod. Chinese Journal of Biological Control, 26(2): 217 223. [庞淑婷, 江婷婷, 汪亮, 施祖华, 2010. 节肢动物共生菌 Cardinium 的研究概况. 中国生物防治, 26(2): 217 223]
- Ramani S, Poorani J, Bhumannavar BS, 2002. Spiraling whitefly, Aleurodicus dispersus, in India. Biocontrol News and Information, 23:55-62.
- Ros VI, Fleming VM, Feil EJ, Breeuwer JA, 2009. How diverse is the genus Wolbachia? Multiple-gene sequencing reveals a putatively new Wolbachia supergroup recovered from spider mites (Acari: Tetranychidae). Applied and Environmental Microbiology, 75(4): 1036-1043.
- Russell LM, 1965. A new species of *Aleurodicus* Douglas and two close relatives (Homoptera: Aleyrodidae). *Florida Entomologist*, 48 (1): 47-55.
- Schiltuizen M, Stouthamer R, 1997. Horizontal transmission of parthenogenesis-inducing microbes in *Trichogramma* wasps.

  Proceedings of the Royal Society of London Series B, 264: 361 366.
- Shen WJ, Wan FH, 2007. Analysis of potential distributive areas for *Aleurodicus dispersus* in China. *Chinese Bulletin of Entomology*, 44 (3): 367-371. [沈文君, 万方浩, 2007. 入侵害虫螺旋粉虱及其在我国的适生区预测. 昆虫知识, 44(3): 367-371]
- Thao ML, Baumann P, 2004a. Evidence for multiple acquisition of Arsenophonus by whitefly species (Sternorrhyncha: Aleyrodidae). Current Microbiology, 8: 140 – 144.
- Thao ML, Baumann P, 2004b. Evolutionary relationships of primary prokaryotic endosymbionts of whiteflies and their hosts. *Applied and Environmental Microbiology*, 70(6): 3401 3406.
- Tsuchida T, Koga R, Fukatsu T, 2004. Host plant specialization governed by facultative symbiont. *Science*, 303(5666): 1989.

- Wang DH, Wu WJ, Fu YG, 2012. Bacterial community in *Aleurodicus dispersus* (Hemiptera: Aleyrodidae) estimated by PCR-DGGE and 16S rRNA gene library analysis. *Acta Entomologica Sinica*, 55(7): 772 781. [王甸洪, 吴伟坚, 符悦冠, 2012. 螺旋粉虱成虫体内细菌群落多样性的 PCR-DGGE 和 16S rRNA 文库序列分析. 昆虫学报, 55(7): 772 781]
- Weeks AR, Breeuwer JA, 2001. Wolbachia-induced parthenogenesis in a genus of phytophagous mites. Proceedings of the Royal Society of London Series B, 268: 2245 – 2251.
- Wen HC, Hsu TC, Chen CN, 1994. Supplementary description and host plants of the spiraling whitefly, Aleurodicus dispersus Russell. Chinese Journal of Entomology, 14(2): 147 161. [温宏治, 许洞庆,陈秋南, 1994. 螺旋粉虱之形态补述及寄主植物. 中华昆虫,14(2): 147 161]
- Wen HC, Hsu TC, Chen CN, 1997. Review on the spiralling whitefly, Aleurodicus dispersus Russell. Plant Protection Bulletin (Taipei), 39 (2): 139-149. [温宏治, 许洞庆, 陈秋男, 1997. 螺旋粉虱之综述. 植保会刊, 39(2): 139-149]
- Werren JH, 1997. Biology of Wolbachia. Annual Review of Entomology, 42: 587-609.
- Werren JH, Baldo L, Clark ME, 2008. Wolbachia: master manipulators of invertebrate biology. Nature Reviews Microbiology, 6: 741-751.
- Werren JH, Windsor DM, 2000. Wolbachia infection frequencies in insects: evidence of a global equilibrium? Proceedings of the Royal Society of London Series B, 267: 1277 1285.
- Werren JH, Zhang W, Guo LR, 1995. Evolution and phylogeny of Wolbachia; reproductive parasites of arthropods. Proceedings of the

- Royal Society of London Series B, 261: 55-63.
- Xue X, Li SJ, Ahmed MZ, De Barro PJ, Ren SX, Qiu BL, 2012. Inactivation of Wolbachia reveals its biological roles in whitefly host. PLoS ONE, 7(10): e48148.
- Yu GY, 2011. Spiraling Whitefly (*Aleurodicus dispersus* Russell) and Its Natural Insect Enemies. Science Press, Beijing. [ 虞国跃, 2011. 螺旋粉虱及其天敌昆虫. 北京: 科学出版社]
- Yu GY, Zhang GL, Peng ZQ, Liu K, Fu YG, 2007. The spiraling whitefly, Aleurodicus dispersus, invaded Hainan Island of China. Chinese Bulletin of Entomology, 44(3): 428 431. [虞国跃,张国良,彭正强,刘奎,符悦冠, 2007. 螺旋粉虱入侵我国海南.昆虫知识,44(3): 428 431]
- Zchori-Fein E, Brown JK, 2002. Diversity of prokaryotes associated with Bemisia tabaci (Gennadius) (Hemiptera: Aleyrodidae). Annals of the Entomological Society of American, 95(6): 711 -718.
- Zchori-Fein E, Perlman SJ, 2004. Distribution of the bacterial symbiont *Candinium* in arthropods. *Molecular Ecology*, 13(7): 2009 2016.
- Zhong BZ, Lv CJ, Ma ZL, Peng ZQ, Qin WQ, Wang Z, Li H, 2009. Advances in occurrence and integrated control of Aleurodicus disperses. Subtropical Agriculture Research, 5(3): 173-175. [钟宝珠, 吕朝军, 马子龙, 彭正强, 覃伟权, 王智, 李洪, 2009. 螺旋粉虱发生及综合防治研究进展. 亚热带农业研究, 5(3): 173-175]
- Zhou W, Rousset F, O'Neill SL, 1998. Phylogeny and PCR-based classification of Wolbachia strains using wsp gene sequences.

  Proceedings of the Royal Society of London Series B, 265: 509-515.

  (责任编辑: 赵利辉)